86-145850/23

D22 J01

HAAS/ 23.10.84

FR 2571-971.A

23.10.84-FR-016168 (25.04.86) A61m-01/26

Device for reducing lipid(s) conen. in human blood - using purified elastin has extracorpared circuit

C86-062364

A device using purified elastin for reducing the conen. of the lipid components of a liquid (partic. blood) comprises a reservoir contg. the elastin (4) in which the blood is irected through tube (1).

The blood flow is ensured by a circulation pump (3).

The blood is then filtered (3) and restored by means of tube (7) incorporating a bubble trap (6).

USE

Partic. for the prevention and treatment of hypertipermia of any origin.

EMBOD IMENT

The device may use elastin derivs. or elastin degradation prods. complexed with biological or synthesis materials. (5pp950RBHDwgNo1/1)

FR2571971

© 1986 DERWENT PUBLICATIONS LTD.

128, Theobalds Road, London WC1X 8RP, England
US Office: Derwent Inc. Suite 500, 6845 Elm St. HcLean, VA 22101

Unauthorised copying of this abstract not permitted.

19 RÉPUBLIQUE FRANÇAISE

INSTITUT NATIONAL DE LA PROPRIÉTÉ INDUSTRIELLE

PARIS

N° de publication :

2 571 971

21) N° d'enregistrement national :

84 16168

(51) Int CI4 : A 61 M 1/36.

DEMANDE DE BREVET D'INVENTION

A 1

- 22 Date de dépôt : 23 octobre 1984.
- 30) Priorita

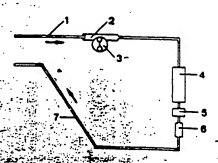
- Demandeur(s): HAAS Thiarry. FR.
- Date de la mise à disposition du public de la demande : BOPI « Brevets » n° 17 du 25 avril 1986.
- (S) Références à d'autres documents nationaux apparentés :
- •

2 Inventeur(a): Thierry Hass.

- 73 Titulaire(a):
- (74) Mandataire(a):
- (54) Dispositif utilisant l'élastine pour abaisser la concentration des constituents lipidiques d'un liquide.
- (5) L'invention concerne l'utilisation d'un dispositif incorporant de l'élastine purifiée pour absisser la concentration des constituants lipidiques d'un fiquide physiologique (sang humain), per l'intermédiaire d'un circuit extracorporal.

Il est constitué d'un réservoir contenant l'élastine 4 dans lequel le sang est acheminé per la tubulure 1. Le débit sanquin nécessaire est assuré per une pompe de circulation 3 agissant sur corps de pompe 2. Le sang est ensuite filtré 5 et restitué per l'intermédiaire d'une .tubulure 7 incorporant un piège à bulle 6.

Le dispositif est perticulièrement destiné à la prévention et eu traitament des hyperlipémies de touts origine mais peut être également utilisé pour absisser la concentration des Bpides de tout liquide, physiologique ou non physiologique.



Verte des fescicios à l'IMPRIMERIE NATIONALS, 27, res de la Committee -- 78732 PARIS CEDER 18

La présente invention décrit la conception et l'utilisation d'un dispositif à cartouche contenant de l'élastine purifiée utilisable dans la constitution d'un circuit extracorporel en vue de corriger les anomalies lipidiques du sang.

- La principale cause de mortalité enregistrée dans les statistiques médicales des pays industrialisés est représentée par les accidents cardiovasculaires. L'étiologie essentielle de ces accidents repose sur les désordres du métabolisme lipidique amenant à la constitution de l'athérome ; limiter les troubles du métabolisme lipidique (hypercholestérolémie) permettrait donc 10 d'éviter les complications cardiovasculaires fatales de la maladie athéromateuse (infarctus du myocarde, accident vasculaire cérébral, etc...).

- Le facteur de risque principal de la maladie athéromateuse est représenté au niveau sanguin par l'augmentation du rapport LDL (Cholestérol)

(HDL + LDL) Cholestérol

(LDL = low density lipoproteins ; HDL = high density lipoproteins). La 15 réduction de ce facteur de risque passe par la diminution sélective du taux de cholestérol des LDL.

Dans l'état actuel des connaissances, la prévention de l'augmentation de ce facteur de risque repose sur deux attitudes : .

- (1) une amélioration de l'hygiene de vie (lutte contre la sédentarité, 20 lutte contre le tabagisme...) et de l'hygiene alimentaire, afin de prévenir l'hypercholestérolémie.
 - (2) l'utilisation de médications chimiques spécifiques à visée anticholestérolémiantes, mais dont les effets thérapeutiques sont actuellement modestes.
- Au plan fondamental, plusieurs équipes de recherche ont déjà étudié et précisé les interactions entre l'élastine et les constituents lipidiques.
 - . D.M. KRAMSCH, and W. HOLLANDER : the interaction of serum and arterial lipoproteins with the elastin of the arterial intime and its role in the lipid accumulation in atherosclerotic plaques.
- The journal of Clinical investigations 1973, 52, 236-247 A. HOMA, T. HIRAYAMA and A. YACHI : Studies on the binding of plasma low density lipoproteins to arterial elastin. Connective tissue research 1983, 11, 123-133.
- . M.P. JACOB, W. HORNEBECK and L. ROBERT : Studies on the interaction of cholesterol with soluble and insoluble elastins. Int. J. Biol. Macromol. 1983, 5, 275-278

Lors de la mise en présence de sang et l'élastine il y a trasfert des lipides (cholesterol libre et estérifié, triglycérides et phospholipides) des LDL vers l'élastine. Ce phénomène est spécifique aux LDL vipt

40 mediate duinty lipoproteins) et VLDL (Very low density lipoproteins), et ne s'effectue pas avec les HDL, d'où l'idée d'utiliser un dispositif contenant de l'élastine dans un circuit extra corporel afin d'abaisser specifiquement le taux sanguin de cholestérol des LDL.

L'utilisation de l'élastine présente plusieurs avantages : il s'agit
45 d'un matériau biologiquement inerte, très faiblement antigénique et qui n'est
dégradé que par des élastases qui ne sont pas présentes sous forme libre
dans la circulation. L'élastine a par ailleurs des intéractions faibles ou
nulles avec les éléments figurés du sang. Tous ces avantages font donc de
l'élastine un matériau présentant une excellente biocompatibilité.

La présente invention décrit un système de réservoir rempli d'une quantité connue d'élastine purifiée pouvant être inclus dans un circuit extracorporel en vue de corriger les anomalies lipidiques du sang lors de sa mise en contact avec l'élastine.

Le dispositif selon l'invention comporte une tubulure de prélèvement de 55 sang au patient incorporant un corps de pompe qui permet, par adjonction d'une pompe de circulation sanguine à galets, l'obtention d'un débit sanguin dans le circuit extracorporel. La présence de cette pompe de circulation sanguine n'est indispensable que si la méthode d'accès aux vaisseaux sanguins utilisée ne permet pas de garantir un débit sanguin spontané suffisant pour assurer la 60 circulation du sang dans le système ainsi que sa restitution au patient.

Le sang prélevé par cette tubulure alimente le réservoir contenant l'élastine où il est mis en contact avec celle-ci. La quantité d'élastine purifiée contenue dans le réservoir peut varier selon les nécessités quantitatives d'absorption réclamées par chaque utilisation.

A la sortie du réservoir, un système de microfiltration (filtration par membrane ou filtration en profondeur) permet d'éviter le relargage de particulate d'élastine dans la circulation sanguine. Le sang est ensuite restitué au patient par l'intermédiaire d'une tubulure incorporant un piège à bulle afin d'éviter tout passage d'air dans la circulation.

70 L'abord vasculaire pour le prélèvement et la restitution du sang est réalisée par toute méthode connue d'accès aux vaisseaux sanguins utilisés pour la constitution d'un circuit extra corporel.

Les constituents du circuit extra corporel, à l'exception du réservoir contenant l'élastine, sont similaires à ceux utilisés pour la réalisation 75 d'un circuit sanguin extra corporel. Les matériaux utilisés pour ces constituents, ainsi que pour la fabrication du réservoir contenant l'élastine, obeissent aux principes en vigueur quant à la biocompatibilité vis à vis du sang.

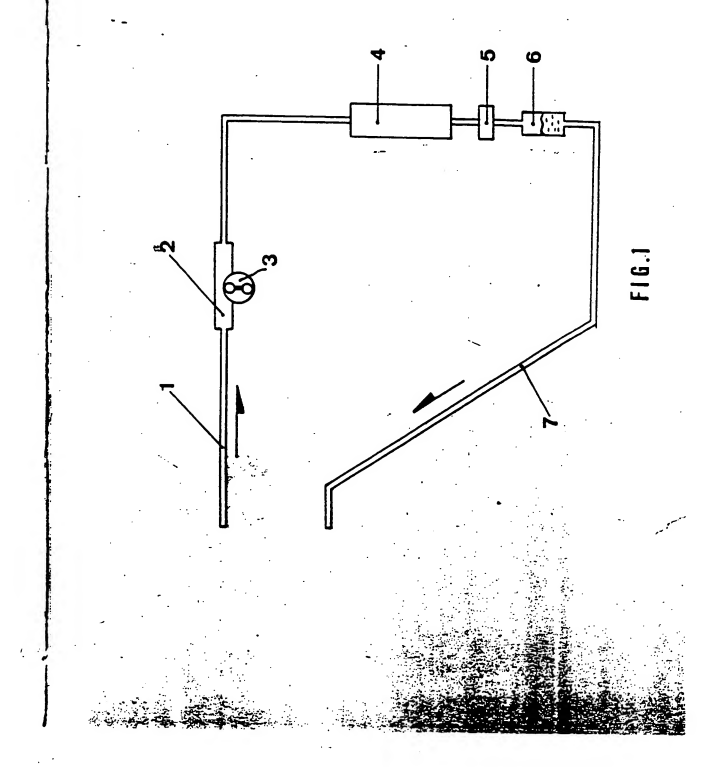
Les études préliminaires réalisées avec le dispositiffin vitro avec : 80 400 cc de sang humain fraichement prélevé font apparaître à litre d'exemple

	C Initial	lo min	20 min	30 min
Cholestérol mMoles/1	: : 4,3	3,4	3,3	; ; ; 3,3
Triglycérides mHoles/1	0,75	0,60	0,55	0,55
Plaquettes x 103 /mm3	312	308	295	306
Leucocytes x 103 /mm3	6,9	6,9	6,4	6,7

80 - Ces résultats préliminaires font apparaître une baisse du cholestérol lié au LDL. Par ailleurs, cette réduction est obtenue en un temps très court (10 mm) ce qui peut permettre d'envisager l'utilisation de ce système pour traiter un grand nombre de malades.

La figure (1) représente le schéma constitutif de l'invention :

- 85 Le sang prélevé est acheminé au réservoir contenant l'élastine (4) par l'intermédiaire d'une tubulure (1) incorporant un corps de pompe (2). Ce corps de pompe peut être inséré dans une pompe de circulation sanguine à galets (3) pour l'obtention du débit sanguin nécessaire.
- Après mise en contact avec l'élastine du réservoir (4), le sang est filtré 90 par le dispositif (5) et restitué par l'intermédiaire de la Lubulure (7) incorporant un dispositif de piège à bulle (6).
 - Le réservoir contenant l'élastine est destiné à être incorporé dans le circuit extra corporel, peut être fabriqué et conditionné de façon unitaire après stérilisation. La fabrication industrielle du dispositif ainsi que sa stérili-
- 95 sation est réalisable facilement dans les mêmes conditions que pour le matériel à usage unique utilisé pour la réalisation d'un circuit extra corporel.



This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
☐ BLACK BORDERS
IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.